

1.1 Instructions pour l'application du coussin mammaire MammoPad

Les coussins mammaires MammoPad® sont des produits médicaux jetables à usage unique. Ils sont radiotranslucides et sans latex. Utilisez un nouveau coussin pour chaque patient. Suivez cette procédure pour vous assurer que le coussin est correctement installé.

1. Ouvrez le sac contenant les coussins mammaires MammoPad, retirez un coussin et refermez le sac.



Remarque

Les coussins doivent être stockés dans un sac en plastique scellé pour éviter toute contamination qui pourrait affecter la qualité de l'image. S'ils ne sont pas utilisés, conservez-les à l'abri de la lumière directe du soleil et scellez le sac.

2. Retirez le support papier du coussin et jetez-le.
3. Appliquez le côté adhésif sur la plateforme d'image conformément aux instructions de la note suivante pour votre type de système. N'appliquez pas le coussin sur des autocollants peints.



Remarque

Selenia® et la plupart des autres systèmes FFDM — Orientez le coin arrondi en bas à gauche du détecteur. Lissez le coussin de l'arrière vers l'avant de la plateforme de l'image.

Systèmes Dimensions® et GE — Orientez le coin arrondi en bas à droite du détecteur. Lissez le coussin de l'avant vers l'arrière de la plateforme d'image.

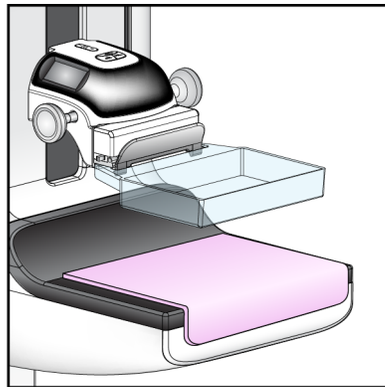


Figure 1: MammoPad installé sur une plateforme d'image

4. Suivez votre routine de positionnement normale pour tous les dépistages.
5. Lorsque l'examen est terminé, retirez le coussin de la plateforme d'image et jetez-le.



Remarque

Si le coussin a été exposé à du sang ou à des fluides corporels, suivez la procédure d'élimination des matières biologiques dangereuses de votre établissement.

Pour obtenir de l'aide sur le produit MammoPad, contactez le service d'assistance produit au 1-877-371-4372.

Mandataire agréé de l'UE :



Hologic BV
Da Vincilaan 5
1930 Zaventem
Belgium
Tél. : +32 2 711 46 80
Fax : +32 2 725 20 87



1.2 Symboles

Symbole	Description	Norme
	Utilisation uniquement sur ordonnance	FDA 21 CFR 801.109
	Fabricant	ISO 15223-1:2021, Référence 5.1.1
	Représentant autorisé au sein de l'Union européenne	ISO 15223-1:2021, Référence 5.1.2
	Date de péremption	ISO 15223-1:2021, Référence 5.1.4
	Code de lot	ISO 15223-1:2021, Référence 5.1.5
	Numéro de catalogue	ISO 15223-1:2021, Référence 5.1.6
	Quantité	Hologic
	Non stérile	ISO 15223-1:2021, Référence 5.2.7
	Ne pas réutiliser	ISO 15223-1:2021, Référence 5.4.2
 www.hologic.com/package-inserts	Consulter le mode d'emploi	ISO 15223-1:2021, Référence 5.4.3

Symbole	Description	Norme
	Marquage CE Conformité européenne	Règlement RDM (UE) 2017/745
	Ne contient pas de latex de caoutchouc naturel	S.O.
	Symbole de recyclage	Unicode, Référence U+267C
	Dispositif médical	ISO 15223-1:2021, Référence 5.7.7

© 2023 Hologic, Inc. Tous droits réservés. Hologic et MammoPad sont des marques commerciales et/ou des marques déposées de Hologic, Inc. et/ou de ses filiales aux États-Unis et/ou dans d'autres pays. Ce produit est protégé par un ou plusieurs brevets ou demandes de brevets américains. Consultez la page www.hologic.com/patent-information pour obtenir plus d'informations.